Europäisches Patentamt

European Patent Office Office european des brevets



(11)

EP 0 584 567 B1

(12)

EUROPĀISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 28.01.1998 Patentblatt 1998/05
- (51) Int CI.⁵: C08L 23/02, C08K 3/32, C08K 5/3492 // (C08L23/02, C08K3:32, 5:3477)

- (21) Anmeldenummer: 93112058.8
- (22) Anmeldetag: 28.07.1993
- (54) Flammwidrige Kunststoff-Formmasse mit verbesserter Stabilität
 Fire retardant polymer compositions with increased stability
 Compositions polymères ignifuges à stabilité améliorée
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE
- D-86368 Gorotholon (DE)

· Wanzke, Wolfgang, Dr.

- (30) Priorität: 01.08.1992 DE 4225477
- (56) Entgegenhaltungen:
- EP-A- 0 258 685 、
- EP-A- 0 484 832

- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 02.03.1994 Patentblatt 1994/09
- (73) Patentinhaber. Clariant GmbH 65929 Frankfurt am Main (DE)
- (72) Erfinder:
 - Sieten, Martin, Dr. D-51149 Köin (DE)

Bemerkungen:

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

EP 0 584 567 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchegebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beachreibung

5

10

15 .

20

25

30

35

Die Erfindung bezieht sich auf eine flammwidrige Kunststoff-Formmasse, die ein Intumeszenz-Flammschutzsystem auf Basis Ammonlumpolyphosphat (APP) enthält und durch die Auswahl geelgneter Zusätze (Synergisten) eine höhere Verarbeitungsstabilität aufweist als bisher bekannte Formmassen mit Intumeszenz-Systemen auf Basis Ammonlumpolyphosphat, im Kontakt mit Wasser die Flammschutzwirkung nicht verliert, sowie eine verringerte Neigung zum "Ausschwitzen" von Bestandteilen des Flammschutzsystems bei längerer Lagerung zeigt.

Bekannt ist die Verwendung eines Intumeszenz-Gemisches für die flammwidrige Ausrüstung von Polyolefinen, wobei ein Gemisch aus Ammoniumpolyphosphat und Tris (2-hydroxyethyi)-isocyanurat zusammen mit Welamin, Pentaerythrit, Tripentaerythrit oder Cyanursäure verwendet wird (vgl. US 4 198 493).

Ferner Ist bekannt, eine Kombination aus Ammoniumpolyphosphat und dem Reaktionsprodukt einer Sauerstoffsäure des Phosphors mit einem Hydroxyalkylderivat der Isocyanursäure zu verwenden (vgl. US 4 461 862).

Schließlich sind selbstverlöschende Olefin-Polymere und -Copolymere bekannt, welche Ammoniumpolyphosphat und Tris(2-hydroxyethyl)-isocyanurat enthalten (vgi. EP 258 685).

Die beschriebenen Mischungen entwickeln zwar einen guten oder zumindest ausreichenden Flammschutzeffeld, weisen aber noch verschiedene Nachtelie auf, die eine breite technische Anwendung in Polyolefinen bisher behindem.

So sind die Verarbeitungstemperaturen der entsprechenden polymeren Massen durch die Intumeszenz-Mischungen bisher auf 200 bis 250°C begrenzt, der bevorzugte Bereich für die Spritzguß-Verarbeitung von Polypropylen liegt jedoch belspielsweise bei 250 bis 270°C.

Die Wasserlöslichkeit der Intumeszenz-Mischungen oder einzelner Komponenten ist teilweise sehr hoch, so daß der Flammschutzefielt der so ausgerüsteten polymeren Massen bei Kontakt mit Wasser relativ rasch vermindert oder ganz aufgehoben wird.

Außerdem kann, insbesondere bei erhöhten Gebrauchstemperaturen, ein Teil der Flammschutzmischung aus der polymeren Masse "ausschwitzen", was die Gebrauchsfähigkeit der polymeren Masse einschränkt und auch den Flammschutzeffekt vermindert.

Es wurde nun getunden, daß bei Verwendung bestimmter aromatischer Carbonsäureester des Tris (2-hydroxyethyl)-isocyanurats als Synergisten zum polymeren Ammoniumphosphat die vorstehend genannten Nachteile vermieden werden können.

Die Erfindung betrifft somit eine flammwidrige Kunststoff-Formmasse bestehend aus 50 bls 85 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Formmasse, eines Olefinpolymeren und 15 bls 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Formmasse, eines Flammschutzsystems bestehend aus 80 bls 50 Gew.-% eines Ammoniumpolyphosphats der Formel (NH₄PO₃)_n, worin n eine Zahl von 200 bls 1000 ist, (=Komponente A), und 50 bls 20 Gew.-% einer Verbindung (= Komponente B) enthaltend

a) Einheiten der Formel i

b) Einheiten der Formei il

*5*5

c) Einheiten der Formel III

10

15

45

50

55

d) Einheiten der Formel IV

Ar(COO-)_m (IV),

worln Ar ein ein-, zwei- oder dreikemiges aromatisches Sechsringsystem bedeutet und m 2, 3 oder 4 ist.

Die erfindungsgemäße flammwidrige polymere Formmasse enthält 50 bis 85, vorzugswelse 60 bis 80 Gew.-% eines der nachstehend aufgeführten Polymeren:

- 1. Polymere von Mono- und Diolefinen, beispielsweise Polyethylen hoher, mittlerer oder niederer Dichte (das gegebenenfalls vernetzt sein kann), Polypropylen, Polyisobutylen, Polybuten-1, Polymethylpenten-1, Polyisopren oder Polybutadien sowie Polymerisate von Cycloolefinen, wie beispielsweise von Cyclopenten oder Norbornen.
- 2. Mischungen der unter 1) genannten Polymeren, beispielsweise Mischungen von Polypropylen mit Polyethylen oder mit Polyisobutylen.
 - 3. Copolymere von Mono- und Diolefinen untereinander oder mit anderen Vinylmonomeren, wie beispielswelse Ethylen-Propylen-Copolymere, Propylen-Buten-1-Copolymere, Propylen-Butadien-Copolymere, Isobutylen-Isopren-Copolymere, Ethylen-Alkylacrylat-Copolymere, Ethylen-Alkylacrylat-Copolymere, Ethylen-Vinylacetat-Copolymere oder Ethylen-Acrylagure-Copolymere und deren Salze (Ionomere), sowie Terpolymere von Ethylen mit Propylen und einem Dien, wie Hexadien, Dicyclopentadien oder Ethylidennorbomen.

4. Polystyrol, Poly(p-methylstyrol).

5

25

40

45

50

*5*5

- 5. Copolymere von Styrol oder α-Methylstyrol mit Dienen oder Acrylderivaten, wie beispielsweise Styrol-Butadien, Styrol-Malelnsäureanhydrid, Styrol-Acrylnitril, Styrol-Ethylmethacrylat, Styrol-Butadien-Ethylacrylat, Styrol-Acrylnitril-Methacrylat; Mischungen von hoher Schlagzähigkeit aus Styrol-Copolymeren und einem anderen Polymer, wie beispielsweise einem Polyacrylat, einem Dien-Polymeren oder einem Ethylen-Propylen-Dien-Terpolymeren; sowie Block-Copolymere des Styrols, wie beispielsweise Styrol-Butadien-Styrol, Styrol-Isopren-Styrol, Styrol-Ethylen/Propylen-Styrol.
- 6. Piropicopolymere von Styrol, wie beispielsweise Styrol auf Polybutadien, Styrol und Acrylnitril auf Polybutadien, Styrol und Maleinsäureanhydrid auf Polybutadien, Styrol und Alkylacrylate oder Alkylmethacrylate auf Polybutadien, Styrol und Acrylnitril auf Ethylen-Propylen-Dien-Terpolymeren, Styrol und Acrylnitril auf Polyalkylacrylaten oder Polyalkylmethacrylaten, Styrol und Acrylnitril auf Acrylat-Butadien-Copolymeren, sowie deren Mischungen mit den unter 5) genannten Copolymeren, die beispielsweise als sogenannte ABS-, MBS-, ASA- oder AES-Polymere bekannt sind.

Bevorzugt als Polymere sind Polyolefine, insbesondere Polypropylen, Polyethylen und Ethylen-Vinylacetat-Copolymere.

Außerdem enthält die erfindungsgemäße Kunststoff-Formmasse 15 bis 50 Gew.-% eines Flammschutzsystems, welches aus zwei Komponenten (A und B) besteht.

Die Komponente A dieses Flammschutzsystems ist ein Ammonlumpolyphosphat der Formel (NH₄PO₃)_n, worln n eine Zahl von 200 bis 1000, vorzugsweise etwa 700 ist, welches ein frei fließendes, in Wasser schwer lösliches Pulver darstellt und das mit 0,5 bis 25 Gew.-% eines Coatingsmittels, vorzugsweise mit einem gehärteten Melamin/Formal-dehyd-Harz oder einem gehärteten Epoxidharz, umhüllt sein kann.

Die Komponente B des Flammschutzsystems ist ein Umsetzungsprodukt des Tris(2-hydroxyethyl)isocyanurats (THEIC) der Formel

mit einer aromatischen Polycarbonsäure der Formel

Ar(COOH)_m

und stellt ein Gemisch von monomeren und oligomeren Estern dar, die auch vernetzt sein können. Der Oligomerisierungsgrad beträgt ca. 2 bis ca. 100, vorzugsweise 2 bis 20. Das Gemisch kann auch Verbindungen mit Etherfunktionen enthalten, die aus der Vernetzung zweier THEIC-Einheiten entstehen.

Die Komponente B des Flammschutzsystems leitet sich demnach von

a) Einheiten der Formel i

b) Einheiten der Formel II

10

15

c) Einheiten der Formei !!!

und d) Einheiten der Formel IV

55

Ar(COOH)_m (IV),

worin Ar ein ein-, zwei- oder dreikerniges aromatisches Sechsringsystem bedeutet und m 2, 3 oder 4 ist, ab.

Geeignete Polycarbonsäuren sind beispielsweise Phthalsäure, Isophthalsäure, Terephthalsäure, 1,3,5-Benzoltricarbonsäure, 1,2,4-Benzoltricarbonsäure, Pyromellthsäure, Mellophansäure, Prehnitsäure, 1-Naphthoesäure, 2-Naphthoesäure, Naphthalindicarbonsäuren, und Anthracencarbonsäuren.

Die Herstellung der Komponente B erfolgt durch Umsetzung des Tris (hydroxyethyl)-Isocyanurats mit den Säuren, ihren Alkylestern oder ihren Halogeniden nach folgenden Beispielen:

THEIC-Ethylendiamintetraessigsäureester (für Vergleichsbeispiel B):

230 g (0,88 mol) Tris(2-hydroxyethyl)lsocyanurat (THEIC) wurden bel 150°C aufgeschmolzen. Nach Zugabe von 1,5 g Titantetrabutylat und 62 g (0,22 mol) Ethylendiamintetraessigsäure wurde das kräftig gerührte Gemisch ca. 3 h auf 200 bls 210°C erhitzt, wobel 16,5 g Wasser (92 % der Theorie) kondensiert werden konnten. Nach Abkühlen der Schmelze und anschließendem Mahlen erhielt man ein beiges Pulver mit einem Schmelzbereich von 65 bis 80°C. Die Restsäurezahl betrug 13 mg KOH/g.

THEIC-Nitrilotriessigsäureester (für Vergleichsbeispiel C):

261 g (1,0 mol) THEIC wurden bei 150°C aufgeschmolzen. Nach Zugabe von 1,5 g Titantetrabutylat und 63 g (0,33 mol) Nitrilotriessigsäure wurde das kräftig gerührte Gemisch ca. 3 h auf 180 bis 190°C erhitzt, wobei 17 g Wasser (94,5 d.Th.) kondensiert werden konnten. Nach Abkühlen der Schmelze und anschließendem Mahlen erhielt man ein schwach gelbes Pulver mit einem Schmelzbereich von 65 bis 80°C. Die Restsäurezahl betrug 10 mg KOH/g.

THEIC-Maleinsaureester (für Vergleichsbeispiel D):

261 g (1,0 mol) THEIC wurde bei 150°C aufgeschmolzen. Nach Zugabe von 1,5 g Titantetrabutylat und 49 g (0,5 mol) Maleinsäureanhydrid wurde das kräftig gerührte Gemisch innerhalb von 4 h von 190°C auf 230°C erhitzt, wobei 8,8 g Wasser (98 % d.Th.) kondensiert werden konnten. Nach Abkühlen der Schmeize und anschließendem Mahlen erhielt man ein weißes Pulver mit einem Schmeizbereich von 70 bis 80°C. Die Restsäurezahl betrug 8 mg KOH/g.

THEIC-Terephthalsäuresster:

5

25

40

45

50

55

979 g (3,76 mol) THEIC wurden bei 150°C aufgeschmolzen. Nach Zugabe von 2,6 g Titantetrabutylat und 311,4 g (1,86 mol) Terephthalsäure wurde das kräftig gerührte Gemisch innerhalb von 7 h von 190°C auf 230°C erhitzt, wobei 66 g Wasser (97,5 % d.Th.) kondensiert werden konnten. Nach Abkühlen der Schmelze und anschließendem Mahlen erhielt man ein weißes Pulver mit einem Schmelzbereich von 80 bis 90°C. Die Restsäurezahl betrug 11 mg KOH/g.

THEIC-Terephthalsaureester:

979 g (3,76 mol) THEIC wurden bei 150°C aufgeschmolzen. Nach Zugabe von 4,1 g Titantetrabutylat und 373,7 g (2,25 mol) Terephthalsäure wurde das kräftig gerührte Gemisch innerhalb von 7 h von 190°C auf 230°C erhitzt, wobei 77 g Wasser (95 % d.Th.) kondenslert werden konnten. Nach Abkühlen der Schmelze und anschließendem Mahlen erhielt man ein weißes Pulver mit einem Schmelzbereich von 90 bis 105°C. Die Restsäurezahl betrug 8 mg KOH/g.

THEIC-Terephthalsaureester:

861 g (3,3 mol) THEIC wurden bel 150°C aufgeschmolzen. Nach Zugabe von 3,7 g Titantetrabutylat und 383,7 g (2,3 mol) Terephthalsäure wurde das kräftig gerührte Gemisch innerhalb von 8 h von 190°C auf 230°C erhitzt, wobei 80 g Wasser (96 % d.Th.) kondensiert werden konnten. Nach Abkühlen der Schmelze und anschließendem Mahlen erhielt man ein weißes Pulver mit einem Schmelzbereich von 100 bis 120°C. Die Restsäurezahl betrug 6 mg KOH/g.

Das Flammschutzssystem besteht zu 80 bis 50 Gew.-% aus der Komponente A und 20 bis 50 Gew.-% aus der Komponente B.

Neben dem Flammschutzsystem kann die erfindungsgemäße Kunststoff-Formmasse zusätzlich die folgenden Additive enthalten:

1. Antioxidantien, beispielsweise alkyllerte Monophenole, alkyllerte Hydrochlnone, hydroxylierte Thiodiphenylether, Alkyliden-Bisphenole, Benzylverbindungen, Acylaminophenole, Ester der β-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure mit ein- oder mehrwertigen Alkoholen, wie beispielsweise mit Methanol, Diethylenglykol, Octadecanol, Triethylenglykol, 1,6-Hexandiol, Pentaerythrit, Neopentylglykol, Tris-hydroxyethylisocyanurat, Thiodiethylenglykol, Di-hydroxyethyl-oxalsäurediamid, Ester der β-(5-t-Butyl-4-hydroxy-3-methylphenyl)-propionsäure mit einoder mehrwertigen Alkoholen, wie beispielsweise mit Methanol, Diethylenglykol, Octadecanol, Triethylenglykol, 1,6-Hexandiol, Pentaerythrit, Neopentylglykol, Tris-hydroxyethyl-isocyanurat, Thiodiethylenglykol, Di-hydroxyethyl-oxalsäurediamid, Amide der β-(3,5-Di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)-propion-säure.

2. UV-Absorber und Lichtschutzmittel

2.1 2-(2'-Hydroxyphenyl)-benztriazole, wie beispielsweise das 5'-Methyl-, 3',5'-Di-t-butyl-, 5'-t-Butyl-, 5'-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)-, 5-Chlor-3',5'-di-t-butyl, 5-Chlor-3'-t-butyl-5'-methyl-, 3'-sec.-Butyl-5'-t-butyl-, 4'-Octoxy-, 3',5'-Di-t-amyl-, 3',5'-Bis(α , α -dimethylbenzyl)-Derivat.

2.2 2-Hydroxybenzophenone, belsplelsweise das 4-Hydroxy-, 4-Methoxy-, 4-Octoxy-, 4-Decyloxy-, 4-Dode-cyloxy-, 4-Benzyloxy-, 4,2',4'-Trihydroxy-, 2'-Hydroxy-4,4'-dimethoxy-Derivat.

2.3 Ester von gegebenenfalls substituierten Benzoesäuren, beispielsweise 4-t-Butyl-phenylsalicylat, Phenylsalicylat, Octylphenylsalicylat, Dibenzoylresorcin, Bis-(4-t-butylbenzoyl)resorcin, Benzoylresorcin, 3,5-Di-t-butyl-4-hydroxybenzoesäure-hexadecylester.

2.4 Acrylate, beispielsweise

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

α-Cyan-β,β-diphenylacrylsäure-ethylester bzw. -iso-octylester, α-Carbomethoxyzimtsäure-methylester, α-Cyano-β-methyl-p-methoxyzimtsäure-methylester bzw. -buty-lester, α-Carbomethoxy-p-methoxyzimtsäure-methylester, N-(β-Carbomethoxy-9-cyano-vinyl)-2-methyl-indolin.

2.5 Nickelverbindungen, beispielsweise

Nickelkomplexe des 2,2'-Thio-bis-[4-(1,1,3,3-tetramethyl-butyl)-phenois], wie der 1:1-oder 1:2-Komplex, gegebenenfalls mit zusätzlichen Liganden wie n-Butyl-amin, Triethanolamin oder N-Cyclohexyl-diethanolamin, Nickelalkyl-dithlocarbamate, Nickelsalze von 4-Hydroxy-3,5-dl-1-butyl-benzylphosphonsäure-mono-alkylestem wie vom Methyl- oder Ethylester, Nickelkomplexe von Ketoximen wie vom 2-Hydroxy-4-methyl-phenylundecylketoxim, Nickelkomplexe des 1-Phenyl-4-lauroyl-5-hydroxy-pyrazols, gegebenenfalls mit zusätzlichen Liganden, Nickelsalze der 2-Hydroxy-4-alkoxybenzophenone.

2.6 Sterisch gehinderte Amine, beispielsweise

2.6.1 Bis(2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-sebacat, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-sebacat, Bis-(2,2,6, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-glutarat, Bis-(2,2,6,6-tetrame-6-tetramethylpiperidyl)-glutarat, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-succinat, 4-Stearyloxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-succinat, thylplperidin, 4-Stearyloxy-1,2,2,6,6-pentamethylplperidin, 4-Stearoyloxy-2,2,6,6-tetramethylplperidin, 4-Stearoyloxy-1,2,2,6,6-pentamethylpiperidin, 2,2,6,6-Tetramethylpiperidylbehenat, 1,2,2,6,6-Pentamethylpiperidylbehenat, 2,2,4,4-Tetramethyl-7-oxa-3,20-diazadispiro-[5.1.11.2]-henelcosan-21-on, 2,2,3,4, 4-Penta-methyl-7-oxa-3,20-diazadispiro-[5.1.11.2]-heneicosan-21-on, 2,2,4,4-Tetramethyl-3-acetyl-7-oxy-3,20-diaza-dispiro-[5.1.11.2]-heneicosan-21-on2,2,4,4-Tetramethyl-7-oxa-3,20-diaza-20-(β-lauryloxy-carbonylethyl)-21-oxo-dispiro-[5.1.11.2]-heneicosan, 2,2,3,4,4-Pentamethyl-7-oxa-3,20-diaza-20-(β-lauryloxy-carbonylethyl)-21-oxo-dispiro-[5.1.11.2]-heneicosan, 2,2,4,4-Tetramethyl-3-acetyl-7-oxa-3,20-diazo-20-(β-lauryloxy-carbonyl-ethyl)-21-oxo-dispiro-[5.1.11.2]-heneicosan, 1,1',3,3',5,5'-Hexahydro-2,2',4,4',6,6'-hexaaza-2,2',6,6'-bismethano-7,8-dioxo-4,4'-bis-(1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)biphenyl, N,N',N",N"-Tetrakis-[2,4-bis-[N-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-butylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diamin,N,N',N",N"-Tetrakis[2,4-bis-[N (1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)-butylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diaminN,N',N",N"-Tetrakis-[2,4-bis-[N-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-methoxypropylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diamin, N,N',N°,N°'-Tetrakis-[2,4-bis-[N-(1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)-methoxypropylamino]-1,3,5-triazin-6-yl]-4,7-diazadecan-1,10-diamin, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethyl-piperidyl)-n-butyl-3,5-di-t-butyl-4-hydroxy-benzylmalonat, Tris-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-nitrilotriacetat, Tetrakis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-1,2,3,4-butantetracarbonsäure, 1,1'-(1,2-Ethandiyi)-bis-(3,3,5,5-tetramethylpiperazinon).

2.6.2 Poly-N,N'-bis(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-1,8-diazadecylen,Kondensationsprodukt aus 1-(2-Hydroxyethyl)-2,2,6,6-tetramethyl-4-hydroxy-piperidin und Bemstelnsäure, Kondensationsprodukt aus N,N'-Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-hexamethylendiamin und 4-t-Octylamino-2,6-dichlor-1,3,5-triazin, Kondensationsprodukt aus N,N'-Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-hexamethylendiamin und 4-Morpholino-2,6-dichlor-1,3,5-triazin.

2.7 Oxalsäurediamide, beispielsweise

4,4'-Di-octyloxy-oxanilid, 2,2'-Di-octyloxy-5,5'-di-t-butyl-oxanilid, 2,2'-Didodecyloxy-5,5'-di-t-butyloxanilid, 2-Ethoxy-2'-ethyl-oxanilid, N,N'-Bis-(3-dimethylaminopropyl)-oxalamid, 2-Ethoxy-5-t-butyl-2'-ethyloxanilid und dessen Gemisch mit 2-Ethoxy-2'-ethyl-5,4-di-t-butyl-oxanilid, Gemische von o- und p-Wethoxy-sowie von o- und p-Ethoxy-di-substituierten Oxaniliden.

3. Metalldesaktivatoren, belspleiswelse

N, N'-Diphenyloxalsäurediamid, N-Salicylyl-N'-salicyloyl-hydrazin, N, N'-Bis-salicyloyl-hydrazin, N, N'-Bis-salicyloyl-hydra

4. Phosphite und Phosphonite, beispielsweise

5

10

15

20

25

30

35

50

55

Triphenylphosphit, Diphenylalkylphosphite, Phenyldialkylphosphite, Trisnonylphenylphosphit, Trilaurylphosphit, Trioctadecylphosphit, Distearylpentaerythrityl-diphosphit, Tris-(2,4-di-t-butylphenyl)-phosphit, Discodecyl-pentaerythrityl-diphosphit, Bls-(2,4-di-t-butylphenyl)-pentaerythrityl-diphosphit, Tristearyl-sorbityltriphosphit, Tetrakis-(2,4-di-t-butylphenyl)-4,4'-biphenylen-diphosphonit, 3,9-Bis-(2,4-di-t-butylphenoxy)-2,4,8,10-tetraoxa-3,9-diphosphaspiro-[5.5]-undecan, Tris-(2-t-butyl-4-thio-(2'-methenyl-4'-hydroxy-5'-1-butyl)-phenyl-5-methenyl)-phenylphosphit.

5. Peroxidzerstörende Verbindungen, beispielsweise

Ester der β-Thio-dipropionsäure, wie beispielsweise der Lauryl-, Stearyl-, Myristyl- oder Tridecylester, Mercaptobenzimidazol, das Zinksalz des 2-Mercapto-benzimidazols, Zink-alkyl-dithiocarbamate, Dioctadecylsul-fid, Dioctadecyldisufid, Pentaerythrittetrakis-(β-dodecylmercapto)-propionat.

Basische Co-Stabilisatoren, beispielsweise

Melamin, Polyvinylpyrrolidon, Dicyandiamid, Triallylcyanurat, Harnstoff-Derivate, Hydrazin-Derivate, Amine, Polyamine, Polyurethane, Alkall- und Erdalkalisalze höherer Fettsäuren oder Phenolate, beisplelsweise Ca-Stearat, Zn-Stearat, Mg-Stearat, Na-Ricinoleat, K-Palmitat, Antimonbrenzcatechinat oder Zinnbrenzcatechinat, Hydroxide und Oxide von Erdalkalimetallen oder des Aluminiums, beispielsweise CaO, MgO, ZnO.

7. Nukleierungsmittel, beispielsweise

4-t-Butylbenzoesäure, Adipinsäure, Diphenylessigsäure, Dibenzylidensorbitol.

8. Füllstoffe und Verstärkungsmittel, beisplelsweise

Calciumcarbonat, Silikate, Giastasem, Asbest, Talk, Kaolin, Glimmer, Bariumsulfat, Metalloxide und -hydroxide, Ruß, Graphit.

9. Sonstige Zusätze, beispielsweise

Weichmacher, Gleitmittel, Emulgatoren, Pigmente, optische Aufheller, Antistatika, Treibmittel.

Die verschiedenen zusätzlichen Additive der vorgenannten Gruppen 1 bls 7 werden den zu stabilisierenden Polymeren in einer Menge von 0,01 bis 10, vorzugsweise 0,01 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formmasse, zugesetzt. Der Mengenantell der Additive der Gruppen 8 und 9 beträgt 1 bis 80, vorzugsweise 10 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Formmasse.

Die Additive werden nach allgemain üblichen Methoden in die organischen Polymeren eingearbeitet. Die Einarbeitung kann beisplelsweise durch Einmischen oder Aufbringen der Verbindungen und gegebenenfalls weiterer Additive in oder auf das Polymere unmittelbar nach der Polymerisation oder in die Schmelze vor oder während der Formgebung erfolgen. Auch durch Aufbringen der gelösten oder disperglerten Verbindungen auf das Polymere direkt oder Einmischen in eine Lösung, Suspension oder Emulsion des Polymeren, gegebenenfalls unter nachträglichem Verdunstenlassen des Lösemittels kann die Einarbeitung erfolgen. Die Verbindungen sind auch wirksam, wenn sie in ein bereits granuliertes Polymer nachträglich in einem gesonderten Verarbeitungsschritt eingebracht werden.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen können auch in Form eines Masterbatches, der diese Verbindungen beisplelsweise In einer Konzentration von 30 bis 90, vorzugsweise 50 bis 80 Gew.-% enthält, den flammwidrig auszurüstenden Polymeren zugesetzt werden.

Die erfindungsgemäße Kunststoff-Formmasse kann in verschiedener Form angewendet werden, beispielsweise zur Herstellung flammwidrig ausgerüsteter Formtelle, als flammwidrig ausgerüstete Folien, Fasern, Bändchen oder Profile.

Durch das erfindungsgemäß einzusetzende Flammschutzsystem wird sowohl die Verarbeitungstemperatur der Kunststoff-Formmasse erhöht, als auch die Wasserlöslichkeit von Teilen der Formmasse nach der Verarbeitung deut-

lich gesenkt. Außerdem zeigen die flammwidrig ausgerüsteten Kunststoffteile eine verringerte Neigung zum *Ausschwitzen* von Bestandtellen des Flammschutzsystems.

Die nachfolgenden Beispiele und Tabellen sollen die Erfindung näher erläutern.

Für die Herstellung der flammwidrigen Kunststoff-Formmassen wurde ein Polypropylen mit einem Schmelzindex MFI 230/5 von 55 g/10 min (®Hostalen PPU 0180, Hoechst) eingesetzt. Als Ammoniumpolyphosphat wurde ein im Handel erhältliches Produkt mit einem Wert für n von ca. 700 (® Exolit 422, Hoechst) verwendet. Die Verarbeitung erlolgte durch Mischen der Komponenten in einem Fluidmischer und Extrusion der Mischung in einem Einschneckenextruder (30 mm Schneckendurchmesser, 60 mm Länge) bei einer Temperatur von 230 bis 280°C. Während der Extrusion wurde die Massetemperatur schrittweise um 5 oder 10°C pro halbe Stunde erhöht. Dabei wurden das Einzugsverhalten der Mischung und die Qualität des extrudierten Strangs überprüft. Die in den Beispielen angegebene Grenztemperatur war erreicht, wenn der Polymerstrang sichtbar aufschäumte oder durch ungleichmäßigen Einzug der Mischung wiederholt abriß. Die Granulation des Polymerstrangs erfolgte unter Verwendung eines Granulators. Das auf diese Weise hergestellte Granulat wurde anschließend auf einer Spritzgußmaschine bei 220 bis 250°C zu Prüfkörpem von 127 mm Länge, 12,7 mm Breite und 1,6 mm Dicke geformt.

Das Brandverhalten der Prüfkörper wurde nach der Vorschrift von UNDERWRITERS LABORATORIES: "Test for Flammability of Plastic Material - UL 94" (Fassung vom 2. Mai 1975) ermittelt. Die Angabe "n.k." in den Tabelien bedeutet 'nicht klassifizerbar nach UL 94".

Die Wasserlagerung der gewogenen Prüfkörper erfolgte in einem auf 23°C temperiertem, gerührten Bad. Nach 30 Tagen wurden die Prüfkörper zunächst 48 Stunden bei 80°C getrocknet und anschließend erneut gewogen.

In den Beispielen wurden als Komponente B folgende Polycarbonsäureester eingesetzt:

Beispiel

20

35

40

45

50

*5*5

	A (Vergleich)	Tris(2-hydroxyethyl)isocyanurat (THEIC)
25	B (Vergleich)	THEIC-Ethylendiamintetraessigsäureester
	C (Vergleich)	THEIC-Nitrilotriessigsäureester
	D (Vergleich)	THEIC-Waleinsäureester
	1	THEIC-Terephthalsäureester, monomer
	2	THEIC-Terephthalsäureester, Dimer/Trimer-Gemisch
30	3	THEIC-Terephthalsaureester, Tetramer
	· 4	wie Beispiel 3

Die Versuchsergebnisse sind in der Tabelle zusammengestellt.

Tabelle A В C D 2 3 Beispiel 72 72 72 72 72 72 Polypropylen [Gew.-%] 72 **72** 20,7 20,7 20,7 20,7 20,7 20,7 20,7 19,4 Komponente A [Gew.-%] Komponente B [Gew.-%] 5,1 5,1 **5**, 1 0,2 0,2 Standard-Additive [Gew.-%] 0,2 0,2 0,2 0,2 0,2 0,2 280 285 255 Grenztemperatur bei Verarbeitung [°C] 245 280 245 240 275 **V-0 V-2 V-0 UL-94-Vertikaltest V-0** V-0 V-0 **V-0 V-0** 7 8,9 8,0 0,2 0,2 Gewichtsverlust bei Wasserlagerung 30 Tage bei 6,6 0,6 0,4 23°C [%] V-2 **V-0** UL-94-Vertikaltest nach Wasserlagerung **V-2 V-2 V-0** n.k. n.k. n.k.

Ein Ausschwitzen von Bestandteilen des Flammschutzsystems konnte nicht beobachtet werden.

Patentaneprüche

1. Flammwidrige Kunststoff-Formmasse bestehend aus

50 bis 85 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Formmasse, eines Olefinpolymeren und 15 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Formmasse, eines Flammschutzsystems bestehend aus 80 bis 50 Gew.-% eines Ammoniumpolyphosphate der Formel (NH₄PO₃)_n, worin n eine Zahl von 200 bis 1000 ist, (=Komponente A), und

50 bis 20 Gew.-% einer Verbindung (= Komponente B) enthaltend

a) Einheiten der Formel I

5

10

15

20

25

30

35

40

b) Einheiten der Formel II

-CH3CH3CH3CH3(11)

c) Einhelten der Formel III

-CH₂CH₂-CH₂CH₂
50

CH₂CH₂
(111)

und

d) Einheiten der Formel (IV)

Ar(COO-)

(IV),

worin Ar ein ein-, zwei- oder dreikerniges aromatisches Sechsringsystem bedeutet und m 2, 3 oder 4 ist.

- 2. Formmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Olefinpolymere ein Polyolefin oder Polyethylen ist.
 - 3. Formmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Olefinpolymere Polypropylen ist.
- 4. Formmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichner, daß das Ammoniumpolyphosphat (Komponente A des Flammschutzsystems) mit 0,5 bis 25 % seines Gewichtes mit einem Coatingmittel umhüllt ist.
 - 5. Verwendung der Formmasse gemäß Anspruch 1 zur Herstellung flammwidtig ausgerüsteter Formteile.

20 Claims

5

1. A flame-retardant plastics molding composition comprising 50 to 85% by weight, based on the total amount of the molding composition, of an clefin polymer and 15 to 50% by weight, based on the total amount of the molding composition, of a flameproofing system comprising 80 to 50% by weight of an ammonium polyphosphate of the formula (NH₄PO₃)_n, in which n is a number from 200 to 1000 (= component A), and 50 to 20% by weight of a compound (= component B) comprising

a) units of the formula I

30

35

25

-ch3ch3oh

ch3ch3oh

(I)

45

b) units of the formula II

50

c) units of the formula III

and

10

15

35

40

50

55

d) units of the formula IV

Ar(COO-)_m (IV)

in which Ar is a mono-, di- or trinuclear aromatic six-membered ring system and m is 2, 3 or 4.

- 2. A molding composition as claimed in claim 1, wherein the olefin polymer is a polyolefin or polyethylene.
- 3. A molding composition as claimed in claim 1, wherein the olefin polymer is polypropylene.
- 45 4. A molding composition as claimed in claim 1, wherein the ammonium polyphosphate (component A of the flame-proofing system) is covered with 0.5 to 25% of its weight of a coating agent.
 - 5. The use of a molding composition as claimed in claim 1 for the production of moldings provided with

Revendications

1. Mélange à mouler plastique ignifuge, constitué

de 50 à 85 % en poids, par rapport à la quantité totale du mélange à mouler, d'un polymère d'oléfine, et de 15 à 50 % en poids, par rapport à la quantité totale du mélange à mouler, d'un système d'ignifugation constitué

de 80 à 50 % en poids d'un polyphosphate d'ammonium de formule (NH₄PO₃)_n, où n est un nombre de 200

à 1000 (= Constituant A), et de 50 à 20 % en poids d'un composé (= Constituant B) contenant

a) des motts de formule l

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

*5*5

b) des mottls de formule II

c) des motifs de formule III

et d) des motifs de formule IV

 $Ar(COO-)_{m}$ (IV)

dans laquelle Ar est un système comportant 1, 2 ou 3 noyaux aromatiques hexagonaux, et m vaut 2, 3 ou 4.

- 2. Mélange à mouter selon la revendication 1, caractérisé en ce que le polymère d'une oléfine est une polyoléfine ou le polyéthylène.
- 3. Mélange à mouler selon la revendication 1, caractérisé en ce que le polymère d'oléfine est le polypropylène.
 - 4. Mélange à mouler selon la revendication 1, caractérisé en ce que le polyphosphate d'ammonium (composant A du système d'Ignifugation) est enrobé d'un agent d'enrobage, à raison de 0,5 à 25 % de son poids.
- 5. Utilisation du mélange à mouler selon la revendication 1 pour fabriquer des objets moulés ignifugés.

20

5

U

25

30

40

4E

50